BEST AVAILABLE COPY

P28055.P03

JC20 Rec'd PCT/PTO 0 5 JUL 2004

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant

Kazuhiro KUBO et al.

Mail Stop PCT

Appl. No:

Not Yet Assigned

PCT Branch

I. A. Filed

December 12, 2003

(U.S. National Phase of PCT/JP2003/015969)

For

PHOSPOLIPID DERIVATIVE AND METHOD FOR PRODUCING THE

SAME

CLAIM OF PRIORITY

Commissioner for Patents
U.S. Patent and Trademark Office
Customer Service Window, Mail Stop PCT
Randolph Building
401 Dulany Street
Alexandria, VA 22314

Sir:

Applicant hereby claims the right of priority granted pursuant to 35 U.S.C. 119 and 365 based upon Japanese Application No. 2003-330, filed January 6, 2003. The International Bureau already should have sent a certified copy of the Japanese application to the United Stated designated office. If the certified copy has not arrived, please contact the undersigned.

Respectfully submitted, Kazuhiro KUBO et al.

Bruce H. Bernstein

Reg. No. 29,027

Leslie J. Paperner

Reg. No. 33,329

July 5, 2005 GREENBLUM & BERNSTEIN, P.L.C. 1950 Roland Clarke Place Reston, VA 20191 (703) 716-1191



日本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

12.12.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 1月 6日

出願番号 Application Number:

特願2003-000330

[ST. 10/C]:

[JP2003-000330]

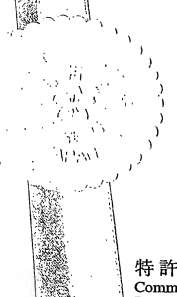
出 願 人
Applicant(s):

日本油脂株式会社第一製薬株式会社

0 6 FEB 2004
WIPO PCT

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 1月23日

今井康



【書類名】

特許願

【整理番号】

A21532M

【提出日】

平成15年 1月 6日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市高津区千年876-301

【氏名】

久保 和弘

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市幸区東古市場103-203

【氏名】

伊藤 智佳

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区藤崎2-3-9

【氏名】

大橋 俊輔

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県横浜市都筑区茅ヶ崎東1-1-3-401

【氏名】

安河内 徹

【発明者】

【住所又は居所】

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬株

式会社 東京研究開発センター内

【氏名】

菊池 寛

【発明者】

【住所又は居所】 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬株

式会社 東京研究開発センター内

【氏名】

鈴木 則男

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県榛原郡金谷町金谷河原588番地 第一製薬株式

会社 静岡工場内

【氏名】

黒沢 三保



【発明者】

【住所又は居所】 大阪府高槻市明田町4番38号 第一製薬株式会社 大

阪工場内

【氏名】

山内 仁史

【特許出願人】

【識別番号】

000004341

【氏名又は名称】 日本油脂株式会社

【特許出願人】

【識別番号】 000002831

【氏名又は名称】 第一製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】

110000109

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【代表者】

今村 正純

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 170347

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



【書類名】 明細書

【発明の名称】 リン脂質誘導体及びその製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の一般式(1):

【化1】

(式中、 [PG] kは重合度kのポリグリセリンの残基を示し、kは2~50を示し、R¹C O及びR²C Oはそれぞれ独立に炭素数8~22のアシル基を示し、a はそれぞれ独立に0~5の整数を示し、b はそれぞれ独立に0又は1を示し、M は水素原子、アルカリ金属原子、アンモニウム、又は有機アンモニウムを示し、k 1、k 2、及びk 3は下記の条件: $1 \le k$ $1 \le 2$ 、 $0 \le k$ $2 \le 1$ 、k 1 + k 2 + k 3 = k + 2 を満足する数を示す)で表されるリン脂質誘導体。

【請求項2】 $8 \le k \ 1 + k \ 2 + k \ 3 \le 5 \ 2$ である請求項1 に記載のリン脂質誘導体。

【請求項3】 $R^1CO及びR^2COがそれぞれ独立に炭素数<math>12\sim20$ のアシル基である請求項1又は2に記載のリン脂質誘導体。

【請求項4】 k2が0である請求項1ないし3のいずれか1項に記載のリン脂質誘導体。

【請求項5】 a及びbが0である請求項4に記載のリン脂質誘導体。

【請求項6】 k3<1であり、かつk2>k3である請求項1に記載のリン脂質誘導体。

【請求項7】 請求項1ないし6のいずれか1項に記載のリン脂質誘導体を含む 脂質膜構造体。



【請求項8】 リポソームである請求項7に記載の脂質膜構造体。

【請求項9】 請求項1ないし6のいずれか1項に記載のリン脂質誘導体を含む 界面活性剤。

【請求項10】 請求項1ないし6のいずれか1項に記載のリン脂質誘導体を含む可溶化剤。

【請求項11】 請求項1ないし6のいずれか1項に記載のリン脂質誘導体を含む分散剤。

【請求項12】 請求項1に記載のリン脂質誘導体の製造方法であって、下記の 一般式(2):

【化2】

(式中、 R^1 、 R^2 、a、及びMは前記と同義であり、Xは水素原子又はN-ヒドロキシコハク酸イミドを示す)で表される化合物と下記の一般式(3):

【化3】

$$\left[\begin{array}{c} \operatorname{PG} \xrightarrow{} \left[\operatorname{OH} \right]_{k4} \end{array} \right]$$

(式中、[PG] k は重合度 k のポリグリセリンの残基であり、 k は前記と同義であり、 k 4 は下記の条件: k 4=k+2 を満足する数である)で表されるポリグリセリンを反応させる工程を含む方法。

【請求項13】 請求項1に記載のリン脂質誘導体の製造方法であって、下記の工程:

- (A) ポリグリセリンと 2 塩基酸又はハロゲン化カルボン酸とを反応させてカルボキシル化ポリグリセリンを得る工程;及び
- (B)上記工程(A)で得られたカルボキシル化ポリグリセリンとリン脂質とを 反応させる工程

3/



を含む方法。

【請求項14】 請求項1に記載のリン脂質誘導体の製造方法であって、下記の工程:

- (A) ポリグリセリンとハロゲン化カルボン酸エステルとを反応させ、得られた エステル化合物を加水分解してカルボキシル化ポリグリセリンを得る工程;及び
- (B)上記工程(A)で得られたカルボキシル化ポリグリセリンとリン脂質とを 反応させる工程

を含む方法。

【請求項15】 請求項1ないし3のいずれか1項又は請求項6に記載のリン脂質誘導体の製造方法であって、下記の一般式(4):

【化4】

$$\left[\begin{array}{c} \mathsf{PG} \\ \mathsf{PG} \end{array} \right]_{k\mathsf{O}}^{\mathsf{O}} \left[\mathsf{C-Y} \right]_{\mathsf{k}\mathsf{S}}^{\mathsf{k}\mathsf{S}}$$

(式中、 [PG] kは重合度kのポリグリセリンの残基を示し、kは $2\sim5$ 0 を示し、Yは水酸基又は脱離基を示し、k 5 及び k 6 は下記の条件: $1\leq k$ $5\leq 2$ 、 k 5+k 6=k+2 を満足する数である)で表されるポリグリセリン誘導体と、下記の一般式(5):

【化5】

(式中、R¹及びR²は上記と同義である)で表されるリン脂質とを有機溶媒中で塩基性触媒の存在下に反応させる工程を含む方法。

【請求項16】 医薬を保持した請求項7に記載の脂質膜構造体を含む医薬組成物。



【請求項17】 医薬が抗腫瘍剤である請求項16に記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、ポリグリセリンを含むリン脂質誘導体及びその製造方法に関する。また、本発明は、該リン脂質誘導体を含む界面活性剤、可溶化剤、化粧料用分散剤、及び脂質膜構造体に関する。

[0002]

【従来の技術】

リポソーム製剤に代表される微粒子性薬剤キャリアー及び蛋白製剤等のポリペプチドは静脈内に投与した場合に血液中での滞留性が悪く、肝臓、脾臓などの細網内皮系組織(reticuloendothelial system:以下「RES」と略する。)に捕捉され易いことが知られている。RESの存在は、RES以外の臓器へ医薬を送達させるターゲッティング型製剤や、長時間にわたって血液中に製剤を滞留させ、医薬の放出をコントロールする徐放型製剤としての微粒子性医薬キャリヤーを利用するに際して大きな障害となる。

[0003]

従来から、上記製剤に微小循環性を付与するための研究がなされてきた。例えば、リポソームの脂質二分子膜の物理化学的性質は比較的容易に調節可能であることから、リポソームのサイズを小さくすることで血中濃度を高く維持させる方法(バイオキミカ・エト・バイオフィジカ・アクタ、761巻、142頁、1983年)、相転移温度の高いレシチンを利用する方法(バイオケミカル・ファーマコロジー、32巻、3381頁、1983年)、レシチンの代わりにスフィンゴミエリンを用いる方法(バイオケミカル・ファーマコロジー、32巻、3381頁、1983年)、リポソームの膜成分としてコレステロールを添加する方法(バイオキミカ・エト・バイオフィジカ・アクタ、761巻、142頁、1983年)などが提案されている。しかしながら、これらの方法を適用して、血中滞留性がよく、かつRESに取り込まれにくい微粒子性医薬キャリヤーを提供した例は知られていない。



[0004]

また、その他の解決方法として、リポソームの膜表面を糖脂質、糖タンパク質、アミノ酸脂質、又はポリエチレングリコール脂質などで修飾し、微小循環性を付与するとともにRESを回避する研究が行われている。例えば、グリコフォン(日本薬学会第106年会講演要旨集、336頁、1986年)、ガングリオシドGM1(FEBSレター、223巻、42頁、1987年)、ホスファチジルイノシトール(FEBSレター、223巻、42頁、1987年)、グリコフォンとガングリオシドGM3(特開昭63-221837号公報)、ポリエチレングリコール誘導体(FEBSレター、268巻、235頁、1990年)、グルクロン酸誘導体(ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレタン、38巻、1663頁、1990年)、グルタミン酸誘導体(バイオキミカ・エト・バイオフィジカ・アクタ、1108巻、257頁、1992年)、ポリグリセリンリン脂質誘導体(特開平6-228012号公報)などがその修飾物質として報告されている。

[0005]

ポリペプチドを修飾する場合には、その結合点を減らしてポリペプチド中のリジン残基等の活性基の残存量を上げる目的で、トリアジンを用いて2本の水溶性高分子を導入した報告等がある。リポソーム製剤においても、水溶性高分子の分子量を上げる目的でトリアジンに2本の水溶性高分子を導入し、それを用いてリポソーム表面を修飾した報告がある。しかしながら、リポソーム表面の水溶性高分子の鎖の数を増やすためには、トリアジンを用いて水溶性高分子を導入する場合、トリアジン環には2本しか水溶性高分子を導入できないため、トリアジンに2本の水溶性高分子を含む化合物を多く配合する必要がある。さらに、高分子修飾剤として、2又は3本のポリアルキレングリコール鎖に1官能基を結合してなる化合物の報告があるが、この修飾は2又は3本までに限られており、またこの化合物ではポリアルキレングリコール鎖の1末端以外がメチル基又はエチル基で封鎖されているため1官能基以上を有しないものである。この場合、リポソーム表面に微小循環性を付与する効果が親水性基を含むリン脂質誘導体は界面活性剤と



しても用いられているが、生体に対して安全性が高く、高塩濃度条件で安定に使用できるものは知られていなかった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、生体に対して安全性が高く、生理活性物質等の可溶化及び分散、あるいはリポソームなどドラッグデリバリーシステム又は化粧料の分野において好適に利用することができるリン脂質誘導体を提供することにある。本発明者らは上記の課題を解決すべく鋭意研究を行った結果、下記の一般式で表されるポリグリセリンを含む新規なリン脂質誘導体が所望の性質を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

[0007]

すなわち、本発明は、下記の一般式(1):

【化6】

$$\begin{bmatrix} H_2C-O\overset{\circ}{C}-R^1\\ O\\ CH-O\overset{\circ}{C}-R^2\\ O\\ O\overset{\circ}{C}_b(CH_2)_a\overset{\circ}{C}NHCH_2CH_2O\overset{\circ}{P}OCH_2\\ OM\\ O\overset{\circ}{C}_b(CH_2)_a\overset{\circ}{C}OM \end{bmatrix}_{k2}$$

(式中、 [PG] kは重合度kのポリグリセリンの残基を示し、kは $2\sim5$ 0 を示し、 R^1CO 及び R^2CO はそれぞれ独立に炭素数 $8\sim2$ 2 のアシル基を示し、a はそれぞれ独立に $0\sim5$ の整数を示し、b はそれぞれ独立に 0 又は 1 を示し、 M は水素原子、アルカリ金属原子、アンモニウム、又は有機アンモニウムを示し、 k 1、k 2、及び k 3 は下記の条件: $1 \leq k$ $1 \leq 2$ 、 $0 \leq k$ $2 \leq 1$ 、k 1+k 2+k 3=k+2 を満足する数を示す)で表されるリン脂質誘導体を提供するものである。

[0008]

この発明の好ましい態様によれば、8≤k1+k2+k3≤52である上記一般



式(1)で表されるリン脂質誘導体; R^1CO 及び R^2CO がそれぞれ独立に炭素数 $12\sim20$ のアシル基である上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体; k^2C 0である上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体;A2 及びりがA0 である上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体;A2 であり、かつA2 と A3 である上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体が提供される。

[0009]

別の観点からは、本発明により、上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体を含む界面活性剤;上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体を含む可溶化剤; 上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体を含む分散剤、好ましくは化粧料用の分散剤;上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体を含有する脂質膜構造体、好ましくはリポソームが提供される。

[0010]

さらに別の観点からは、本発明により、上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体の製造方法であって、下記の一般式(2):

【化7】

(式中、 R^1 、 R^2 、a、及びMは前記と同義であり、Xは水素原子YはN-ヒドロキシコハク酸イミドを示す)で表される化合物と下記の一般式(3):

[化8]

$$\left[PG \right]_{k} OH$$

(式中、[PG] k は重合度 k のポリグリセリンの残基であり、k は前記と同義であり、k 4 は下記の条件:k 4 = k + 2 を満足する数である)で表されるポリグリセリンを反応させる工程を含む方法が提供される。この方法は好ましくは有機溶媒中で塩基性触媒の存在下に行うことができ、より好ましくは 2 0 ~ 9 0 $^{\circ}$



の範囲で、脱水縮合剤の存在下で行うことができる。

[0011]

また、本発明により、一般式(1)で表されるリン脂質誘導体の製造方法であって、下記の工程:

- (A) ポリグリセリンと 2 塩基酸又はハロゲン化カルボン酸とを反応させてカルボキシル化ポリグリセリンを得る工程;及び
- (B)上記工程(A)で得られたカルボキシル化ポリグリセリンとリン脂質とを 反応させる工程

を含む方法、及び一般式(1)で表されるリン脂質誘導体の製造方法であって、 下記の工程:

- (A') ポリグリセリンとハロゲン化カルボン酸エステルとを反応させ、得られたエステル化合物を加水分解してカルボキシル化ポリグリセリンを得る工程;及び
- (B)上記工程(A)で得られたカルボキシル化ポリグリセリンとリン脂質とを 反応させる工程を含む方法が提供される。

[0012]

さらに、本発明により、上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体(ただしk2が0である場合を除く)の製造方法であって、下記の一般式(4):

[11:9]

$$\left[\begin{array}{c} \mathsf{PG} \\ \mathsf{PG} \\ \\ \mathsf{k} \\ \mathsf{OH} \\ \mathsf{k6} \end{array}\right]_{\mathsf{k6}}$$

(式中、 [PG] kは重合度kのポリグリセリンの残基を示し、kは $2\sim50$ を示し、Yは水酸基又は脱離基を示し、k 5 及び k 6 は下記の条件: $1\leq k$ $5\leq 2$ 、 k 5+k 6=k+2 を満足する数である)で表されるポリグリセリン誘導体と、下記の一般式(5):



【化10】

(式中、 R^1 及び R^2 は上記と同義である)で表されるリン脂質とを反応させる工程を含む方法も提供される。この方法は好ましくは有機溶媒中で塩基性触媒の存在下に行うことができ、より好ましくは $20\sim 90$ の範囲で行うことができる

[0013]

さらに別の観点からは、上記一般式(1)で表されるリン脂質誘導体を含み、医薬を保持した脂質膜構造体(好ましくはリポソーム)を含む医薬組成物が本発明により提供される。該医薬が抗腫瘍剤である上記医薬組成物が好ましい態様として提供される。

【発明の実施の形態】

一般式 (1) で示される本発明のリン脂質誘導体において、[PG] k は、重合度 k のポリグリセリンの残基を示し、k 1 + k 2 + k 3 は k + 2 である。 k は重合 度を示すが、一般的には平均重合度を意味する。ポリグリセリンの残基とは、ポリグリセリンから全ての水酸基を除いた残りの部分を意味している。式 (1) で示されるリン脂質誘導体を構成するポリグリセリンは、2個以上のグリセリンがエーテル結合して連結した化合物であり、例えば、直鎖状の化合物として存在する場合には式:H0-CH2-CH(OH)-CH2-[0-CH2-CH(OH)-CH2] k-2-0-CH2-CH(OH)-CH2-0 Hで表される(k は 2 以上の整数を示し、重合に関与したグリセリンの個数(重合度と呼ぶ場合もある)を意味する)。ポリグリセリンが分枝鎖状の化合物として存在可能なことも当業者は容易に理解可能である。従って、本明細書で用いられるポリグリセリンの用語を直鎖状の化合物に限定して解釈してはならない。ポリグリセリンとしては、具体的には、ジグリセリン、トリグリセリン、テトラグリセリン、ペンタグリセリン、ヘキサグリセリン、ヘプタグリセリン、オクタグ



リセリン、ノナグリセリン、デカグリセリン、ジデカグリセリン、トリデカグリセリン、テトラデカグリセリンなどを挙げることができる。また、ポリグリセリンとしては単一物質を用いてもよいが、同一又は類似の重合度を有する直鎖状及び/又は分枝鎖状の2種以上のポリグリセリン残基の混合物を用いることもでき、このようなポリグリセリンの残基を有する化合物も本発明の範囲に包含される。

[0014]

k1はポリグリセリンの残基に結合するリン脂質化合物の残基の数を意味しており、1又は2である。リン脂質化合物の残基の結合数が0の場合、すなわちリン脂質化合物が結合していない場合には、分子中に疎水結合部分が存在しないために、分子がリポソームの脂質2重膜に安定に結合することができずリポソームの膜修飾が困難である。また、k1が2より大きい場合には、1分子に含まれるリン脂質残基が多くなり、リポソーム膜に対する疎水結合が大きくなるとともにポリグリセリンの自由度が小さくなるため、本発明の化合物の所望の効果が得られなくなる場合がある。

[0015]

k2はポリグリセリンの残基に結合する末端が一COOMで表される基の個数を示しており、0~1の範囲から選択される。0である場合には、本発明の化合物には末端が一COOMで表される部分構造が実質的に存在しないことを意味する。Mは水素原子、アルカリ金属原子、アンモニウム、又は有機アンモニウムを示し、好ましくは水素原子又はアルカリ金属原子である。具体的には、例えば、アルカリ金属原子としてナトリウム及びカリウム、有機アンモニウムとしてトリエチルアンモニウム、ジイソプロピルアンモニウムなどを挙げることができる。

[0016]

k3はポリグリセリン残基に結合する水酸基の個数であり、k1+k2+k3=k+2を満たす整数である。k1+k2+k3の値は、 $4\sim52$ 、好ましくは8 ~52 の整数であり、より好ましくは8 ~12 の整数である。k1+k2+k3の値が4より小さい場合には、本発明の効果が充分に得られない場合がある。また、k1+k2+k3の値が52より大きいと、ポリグリセリンの粘性が大きく



なり入手が困難になる場合がある。

[0017]

 $R^{1}CO$ 及び $R^{2}CO$ はそれぞれ独立に炭素数 $8\sim24$ 、好ましくは $12\sim20$ のアシル基を示す。アシル基の種類は特に限定されず、脂肪族アシル基又は芳香族アシル基のいずれを用いてもよいが、通常は脂肪酸に由来するアシル基を好適に用いることができる。 $R^{1}CO$ 及び $R^{2}CO$ の具体的なものとしては、例えばカプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、パルミトレイン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、アラキン酸、ベヘン酸、エルカ酸、リグノセリン酸などの飽和又は不飽和の直鎖状又は分枝鎖状の脂肪酸由来のアシル基を挙げることができる。 $R^{1}CO$ 及び $R^{2}CO$ は同じであっても異なっていてもよい。炭素数が24を越える場合には、水相への分散が悪く反応性が低下する場合がある。また炭素数が8より少ない場合には、精製工程での結晶性が悪く、目的物の最終純度が低くなる場合がある。

[0018]

一般式(1)において、bはそれぞれ独立に0又は1の整数であり、bが1である場合にはaが $1\sim4$ の整数であることが好ましく、aが2又は3であることがさらに好ましい。bが0である場合にはaが0であることが好ましい。

[0019]

一般式(1)で表される本発明の化合物の製造方法は特に限定されないが、目的とする化合物の構造に応じて以下の方法により適宜製造することができる。

<製造方法A>

 $k\ 2$ が0であるリン脂質誘導体は、例えば、一般式(2)と一般式(3)で表される化合物とを反応させることにより高純度に製造することができる。一般式(2)で表されるリン脂質化合物において、 R^1 、 R^2 、M、及びaは一般式(1)で説明したものと同じであり、Xは水素原子又はN-ヒドロキシコハク酸イミドである。

[0020]

原料となる一般式(2)で表されるリン脂質化合物は公知の方法により製造する ことができる。例えば、リン脂質化合物とジカルボン酸無水物とを反応させるこ



とにより容易に製造することができる。用いるリン脂質はR¹及びR²の定義を満たすものであれば、天然リン脂質でも合成リン脂質でもよい。例えば、大豆及び大豆水添ホスファチジルジエタノールアミン、卵黄及び卵黄水添ホスファチジルジエタノールアミンなどが挙げられる。

[0021]

本発明の一般式(1)で表される化合物は、一般式(2)で表されるリン脂質化合物の活性化エステル誘導体と、一般式(3)で表されるポリグリセリン化合物とを反応させることによっても製造できる。上記活性化エステル誘導体は、例えば一般式(2)で表されるリン脂質化合物のXが水素原子である化合物と活性化剤とを脱水縮合剤の存在下で反応させることにより得ることができる。上記活性化剤の種類は特に限定されないが、例えば、Nーヒドロキシコハク酸イミド、N,N'ージコハク酸イミドカーボネート、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール、4ーニトロフェノール、Nーヒドロキシー5ーノルボルネンー2,3ージカルボキシイミド、Nーヒドロキシフタルイミド、4ーヒドロキシフェニルジメチルスルホニウム・メチルサルフェートなどが挙げられる。これらのうちNーヒドロキシコハク酸イミドが好ましい。

[0022]

一般式(2)で表されるリン脂質化合物と活性化剤との反応は、脱水縮合剤の存在下でカルボン酸と反応しない溶媒、例えばクロロホルム、トルエン等の反応溶媒中で反応温度 $15\sim 80$ $\mathbb C$ 、好ましくは $25\sim 55$ $\mathbb C$ で行うことができ、例えば、活性化剤をリン脂質化合物の溶液に分散撹拌することにより行うことができる。例えば、活性化剤としてN-ビドロキシコハク酸イミドを使用する場合には、一般式(2)で表されるリン脂質化合物のカルボキシル基とN-ビドロキシコハク酸イミドのイミド基とが反応し、一般式(2)で表されるリン脂質化合物のカルボキシル基側末端にN-ビドロキシコハク酸イミドが結合した活性化エステル誘導体が得られる。

[0023]

反応に使用する有機溶媒は、水酸基等の反応性官能基を有しないものであれば特



に制限なく使用することができる。例えば酢酸エチル、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン及びトルエンなどが挙げられる。これらの中ではクロロホルム及びトルエンが好ましい。エタノールなどの水酸基を有する有機溶媒は、一般式(4)で示されるポリグリセリン化合物の末端のカルボキシル基と反応する場合がある。

[0024]

一般式(2)で示されるリン脂質化合物と一般式(3)で示されるポリグリセリン化合物との反応は、通常は有機溶媒中で塩基性触媒の存在下に行うことができ、好ましくは脱水縮合剤を用いて行うことができる。塩基性触媒の種類は特に限定されないが、例えば、窒素含有物質としてはトリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン、酢酸アンモニウム等が挙げられ、有機塩としてはリン酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ホウ酸ナトリウム及び酢酸ナトリウム等が挙げられる。塩基性触媒の量は、例えば、一般式(3)で示されるポリグリセリン化合物の1.05~10倍モル、好ましくは1.5~5倍モル程度である。有機溶媒としては水酸基等の反応性官能基を有しないものであれば特に制限なく使用することができる。例えば、酢酸エチル、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン、及びトルエンなどが挙げられる。これらの中ではクロロホルム及びトルエンが好ましい。エタノールなどの水酸基を有する有機溶媒は、一般式(2)で示されるリン脂質化合物の末端のカルボキシル基と反応する場合がある。

[0025].

脱水縮合剤を用いる場合、一般式(3)で表されるポリグリセリン化合物と一般式(2)で表されるリン脂質の官能基とを脱水縮合できるものであればその種類は特に制限されない。脱水縮合剤としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド等のカルボジイミド誘導体が挙げられ、特にジシクロヘキシルカルボジイミドが好ましい。脱水縮合剤の使用量は特に限定されないが、例えば一般式(3)で示されるポリグリセリン化合物の1.05~10倍モル、好ましくは1.5~5倍モル程度である。Nーヒドロキシコハク酸イミドを反応系中に一般式(3)で示されるポリグリセリン化合物に対して0



1~2倍モル加えることにより収率を高めることができる場合がある。

[0026]

反応温度は通常20~90℃、好ましくは40~80℃である。反応時間は1時間以上、好ましくは2~8時間である。20℃より低温では反応率が低い場合があり、90℃より高温では反応に用いる一般式(2)で表されるリン脂質化合物のアシル基が加水分解する場合がある。なお、本発明の化合物は合成により単一化合物として得られる場合もあるが、k1、k2、及びk3がそれぞれ異なる混合物として得られる場合もある。このような混合物も本発明の範囲に包含される。また、原料として用いるポリグリセリンが単一物質ではなく、同一又は類似の重合度を有する直鎖状及び/又は分枝鎖状の2種以上のポリグリセリン残基の混合物である場合もある。このような場合にはポリグリセリン残基について複数の構造の混合物として目的物が得られる場合もあるが、このような混合物も本発明の範囲に包含される。以下に説明する反応工程においても同様である。

[0027]

<製造方法B>

一般式(1)においてk2が0であるリン脂質誘導体、及びk2が0ではないリン脂質誘導体、すなわちポリグリセリン残基に末端がカルボキシル基である部分構造が結合した化合物は、上記工程(A)及び(B)を含む方法に従って、カルボキシル化ポリグリセリンとリン脂質化合物とを反応させることにより製造することができる。すなわち、工程(A)において、ポリグリセリン化合物と2塩基酸又はハロゲン化カルボン酸とを反応させることにより、カルボキシル化ポリグリセリンを得た後、工程(B)において得られたカルボキシル化ポリグリセリンとリン脂質とを反応させることにより容易に本発明の化合物を得ることができる。工程(A')においては、2塩基酸又はハロゲン化カルボン酸の代わりにハロゲン化カルボン酸エステルを反応させた後、加水分解することにより、カルボキシル化ポリグリセリンを得ることもできる。

[0028]

2塩基酸、ハロゲン化カルボン酸、又はハロゲン化カルボン酸エステルとしては、具体的には、無水コハク酸、無水グルタル酸、クロロプロピオン酸、クロロプ



ロピオン酸メチル、クロロプロピオン酸エチル、ブロモプロピオン酸、ブロモプロピオン酸メチル、ブロモプロピオン酸エチル、ブロモへキサン酸、ブロモへキサン酸メチル、ブロモへキサン酸エチルなどが挙げられる。もっとも、ポリグリセリン化合物と反応させる 2 塩基酸、ハロゲン化カルボン酸、又はハロゲン化カルボン酸エステルは上記の化合物に限定されず、カルボキシル化ポリグリセリンを得るものであればいかなる化合物を用いてもよい。工程 (A) 又は (A') で使用する 2 塩基酸、ハロゲン化カルボン酸、又はハロゲン化カルボン酸エステルの量は特に限定されないが、ポリグリセリン化合物の $1 \sim 2$ 0 倍モル、好ましくは 1 1 1 0 倍モルであることが望ましい。

[0029]

工程 (A) 又は (A') に使用する有機溶媒は、水酸基等の官能基を有しないものであれば特に制限なく使用することができる。例えば酢酸エチル、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン及びトルエンなどが挙げられる。これらの中ではクロロホルム及びトルエンが好ましい。エタノールなどの水酸基を有する有機溶媒は、ポリグリセリンと反応させる2塩基酸、ハロゲン化カルボン酸、ハロゲン化カルボン酸エステル化合物と反応するので好ましくない。ジクロロメタン等でも反応性には問題はないが、低沸点であるため作業上好ましくない場合がある。工程 (A) 又は (A') の反応温度は特に限定されないが、例えば20~110℃、好ましくは30~90℃である。反応時間は特に限定されないが、例えば1時間以上、好ましくは2~48時間とするのが望ましい。20℃を下回る反応温度は反応効率の観点から好ましくない場合がある。

[0030]

工程(B)で使用されるリン脂質は天然リン脂質でも合成リン脂質でもよく、例えば大豆及び大豆水添ホスファチジルエタノールアミン、卵黄及び卵黄水添ホスファチジルエタノールアミン等の天然及び合成ホスファチジルエタノールアミンなどが挙げられる。工程(B)に使用する有機溶媒は、水酸基等の官能基を有しないものであれば特に制限なく使用することができる。例えば酢酸エチル、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン及びトルエンなどが挙げられる。これらの中ではクロロホルム及びトルエンが好ましい。エタノールなどの水酸基を有する



有機溶媒は、ポリグリセリンと反応させる2塩基酸、ハロゲン化カルボン酸、ハロゲン化カルボン酸エステル化合物と反応するので好ましくない。ジクロロメタン等でも反応性には問題はないが、低沸点であるため作業上好ましくない場合がある。工程(B)の反応温度は特に限定されないが、例えば20~100℃、好ましくは20~90℃である。反応時間は特に限定されないが、例えば0.5~24時間、好ましくは1~12時間とするのが望ましい。20℃を下回る反応温度は反応効率の観点から好ましくない場合がある。

[0031]

工程(B)で示されるリン脂質化合物とカルボキシル化ポリグリセリン化合物と の反応には、脱水縮合剤及び/又は塩基性触媒を使用することができる。脱水縮 合剤としては、カルボキシル化ポリグリセリン化合物のカルボキシル基とリン脂 質化合物の官能基とを脱水縮合させることができる脱水縮合剤であれば特に制限 なく使用できる。このような脱水縮合剤としては、ジシクロヘキシルカルボジイ ミド等のカルボジイミド誘導体が挙げられる。脱水縮合剤としては、ジシクロへ キシルカルボジイミドが好ましい。脱水縮合剤の使用量は、カルボキシル化ポリ グリセリン化合物の $1 \sim 1$ 0倍モル、好ましくは1. $1 \sim 5$ 倍モルであるのが望 ましい。さらに、反応効率を高めるために、N-ヒドロキシコハク酸イミドを反 応系中にリン脂質化合物に対して0.1~2倍モル加えることが好ましい。本反 応に使用する塩基性触媒の種類は特に限定されないが、例えば窒素含有物質とし てはトリエチルアミン、ジメチルアミノピリジン、酢酸アンモニウム等を挙げる ことができ、有機塩としてはリン酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナト リウム、ホウ酸ナトリウム及び酢酸ナトリウム等を挙げることができる。塩基性 触媒の量は特に限定されないが、例えば、カルボキシル化ポリグリセリン化合物 の1~10倍モル、好ましくは1.1~5倍モルであることが望ましい。工程(B) で使用するリン脂質の量は、カルボキシル化ポリグリセリン化合物の1~1 0倍モル、好ましくは1.1~5倍モルであることが望ましい。

[0032]

<製造方法C>

本発明のポリグリセリン修飾リン脂質において、一般式(1)においてk2が0



であるリン脂質誘導体、及びk2が0でないリン脂質誘導体において、a及びb = 0 である化合物は、一般式(4)で示されるポリグリセリン化合物と一般式(5) で示されるリン脂質とを反応させることにより容易に合成することができる 。一般式(4)で表されるポリグリセリン化合物において、[PG] kは重合度 kのポリグリセリンの残基、kは1~40、Yは水酸基又は脱離基を示し、k4 及びk5は、1≤k5≤2、k5+k6=k+2を満足する数である。一般式(4) で示されるポリグリセリン化合物において、Yは水酸基又は脱離基を示す。 本明細書において「脱離基」とは、ポリグリセリン化合物にリン脂質との反応活 性を付与する基であり、電子吸引性基、その他の基が含まれる。このような基と して、具体的には、イミダゾール基、4-ニトロフェニルオキシ基、ベンゾトリ アゾール基、塩素、メトキシ基、エトキシ基、プロピルオキシ基、カルボニロキ シーN-2-ピロリジノン基、カルボニル-2-オキシピリミジン基、N-スク シンイミジルオキシ基、ペンタフルオロベンゾイル基などが挙げられる。この中 でも、イミダゾール基、4ーニトロフェニルオキシ基、ベンゾトリアゾール基、 塩素、N-スクシンイミジルオキシ基が好ましく、特にN-スクシンイミジルオ キシ基、4-二トロフェニルオキシ基が特に好ましい。

[0033]

一般式(4)で示されるポリグリセリン化合物を得るには、例えば、ポリグリセリン化合物に、トリエチルアミン又はジメチルアミノピリジンなどの塩基性触媒下、有機溶媒中、N,N'ースクシンイミジルカーボネートやクロロ蟻酸pーニトロフェニルエステルなどの活性化剤を使用して上記に示した脱離基を導入する方法などが挙げられる。もっとも、この方法に限定されることはなく、式(4)で示されるポリグリセリン化合物はいかなる方法で製造してもよい。

[0034]

一般式(4)で表されるポリグリセリン化合物を用いて、一般式(1)で示される a 及び b = 0 である本発明の化合物を合成する際に用いられるリン脂質は一般式(5)で表される。該リン脂質は、天然リン脂質でも合成リン脂質でもよく、例えば大豆及び大豆水添ホスファチジルエタノールアミン、卵黄及び卵黄水添ホスファチジルエタノールアミン等の天然及び合成ホスファチジルエタノールアミ



ンなどが挙げられる。本反応には塩基性触媒を用いることができるが、その種類は特に限定されない。例えば、窒素含有物質としてはトリエチルアミン、ジメチルアミノピリジン、酢酸アンモニウム等を挙げることができ、有機塩としてはリン酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ホウ酸ナトリウム及び酢酸ナトリウム等を挙げることができる。塩基性触媒の使用量は特に限定されないが、一般式(4)で表されるポリグリセリン化合物の1.5~20倍モル、好ましくは2~5倍モル程度であることが望ましい。

[0035]

本反応に使用する有機溶媒は、水酸基等の官能基を有しないものであれば特に制限なく使用することができる。例えば酢酸エチル、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン、ジメチルスルホキシド(DMSO)及びトルエンなどが挙げられる。これらの中ではクロロホルム、DMSO、及びトルエンが好ましい。エタノールなどの水酸基を有する有機溶媒は、一般式(4)で示されるポリグリセリン化合物の末端の脱離基と反応するので好ましくない。ジクロロメタン等でも反応性には問題はないが、低沸点であるため作業上好ましくない場合がある。本反応の反応温度は特に限定されないが、例えば20~110℃、好ましくは30~90℃である。反応時間は特に限定されないが、1時間以上、好ましくは2~24時間とするのが望ましい。2.0℃を下回る温度は反応効率の観点で好ましくない場合があり、90℃を上回る温度では反応に用いるリン脂質化合物のアシル基が加水分解する場合がある。

[0036]

上記一般式(1)で表される本発明の化合物を界面活性剤として用いることにより、可溶化液、乳化液、分散液を得ることができる。本発明の界面活性剤を乳化剤、可溶化剤又は分散剤として用いる場合、乳化剤、可溶化剤又は分散剤は、本発明の界面活性剤のみを用いてもよく、また乳化、可溶化又は分散に用いられている公知の他の成分を含んでいてもよい。可溶化液又は分散液の形態は限定されず、水あるいは緩衝液などの分散媒に脂溶性物質等を溶解させた溶解液、水あるいは緩衝液などの分散媒に脂溶性物質等を分散させた分散液等が挙げられる。

[0037]



乳化液又は可溶化液の形態は限定されず、本発明の界面活性剤によって形成され たミセル溶液、すなわちその内部に脂溶性物質を含有したミセル溶液、また水あ るいは緩衝液などの分散媒に本発明の界面活性剤と脂溶性物質等による分散粒子 が、コロイド粒子あるいはそれ以上大きな粒子として存在するエマルション溶液 等が挙げられる。ミセル溶液としては、分散粒子径が10~300nmであるも のを特に高分子ミセル溶液として挙げられる。エマルション溶液は、O/W型、 又はW/O/W型でもよい。可溶化又は乳化できる脂溶性物質は特に限定されな いが、例えば、高級アルコール、エステル油、トリグリセリン、トコフェロール 、高級脂肪酸等が挙げられる。化粧料分野における分散剤としての使用形態も特 に限定されないが、例えば、アスコルビン酸等の水溶性物質を脂質膜構造体の内 水相に保持し、又はトコフェロール等の脂溶性物質を脂質二重膜に保持しておく 場合などにおいて、本発明の化合物を脂質膜構造体形成剤として用いることによ り、より安定に対象物質を水溶液中に分散できる。界面活性剤及び分散剤として 用いる場合には、本発明の化合物の添加量は、例えば可溶化、分散、乳化などの 対象となる物質の全質量に対して0.1~20質量%、好ましくは0.5~7質 量%、より好ましくは0.5~5質量%である。

[0038].

上記一般式(1)においてk2が0である化合物は、特にノニオン界面活性剤として高塩濃度条件下で有効に使用することができる。一般に、ポリグリセリン修飾リン脂質等は、グリセリン基に由来する親水性とアシル基に由来する疎水性とを有しているので界面活性剤として使用することができる。しかしながら、通常、ポリアルキレンオキシド修飾リン脂質に代表されるオキシアルキレン基を有する界面活性剤は高塩濃度条件下で使用する場合に濁りを生じるという問題がある。その他、グリシドール誘導体のノニオン系界面活性剤を高塩濃度条件下で用いることについて報告があるが、その場合には皮膚刺激の問題等があり化粧料分野への応用には適さないという問題がある。上記一般式(1)で表される化合物は、塩濃度の高い状態においても高い可溶化能を維持できるという特徴があり、耐塩性に優れた界面活性剤として使用できる。また、化粧料の分野において皮膚との相溶性の高い界面活性剤として用いることができる。



[0039]

上記一般式(1)においてk3<1かつk2>k3である化合物、すなわち分岐したグリセリン基の末端にカルボキシル基を有する化合物は、pH感受性のリン脂質として、例えば分散剤として使用することができる。カチオン性の物質(例えばカチオン性の生理活性物質など)や塩基性物質などを水中に分散する場合、例えばカチオン性物質又は塩基性物質を含む微粒子等の表面を上記化合物で被覆することにより、水中に安定に分散することができる。本発明の化合物はポリアニオン性基を有するのでイオン結合により安定に分散することができる。k2及びk3がともに1以上存在する場合、カルボキシル基等と水酸基とが共存することになり、製造工程中に分子間での結合により架橋しゲル化を起こす場合がある。この理由から、アニオン性分散剤として使用する場合は、k3が1より小さいことが好ましい。

[0040]

上記一般式(1)で表される本発明の化合物は、リポソーム、エマルジョン、ミセル等の脂質膜構造体の構成リン脂質として用いることができる。本発明の化合物を用いることにより、脂質膜構造体、好ましくはリポソームの血中滞留時間を増大することができる。この効果は脂質膜構造体に本発明の化合物を少量添加することにより達成できる。いかなる特定の理論に拘泥するわけではないが、3以上の多分岐を有する本発明の化合物を脂質膜構造体の構成リン脂質として用いることにより、ポリオキシエチレン鎖が脂質膜構造体の膜中で三次元的な広がりをもつため、水溶液中での微粒子の凝集を防ぎ安定な分散状態が達成される。

[0041]

脂質膜構造体中への本発明の化合物の配合量は、医薬の薬効を生体内で有効に発現させるのに充分な量であればよく、特に限定されることはない。例えば、脂質膜構造体に保持させるべき医薬の種類、治療や予防などの用途、脂質膜構造体の形態などにより適宜選択可能である。本発明により提供される脂質膜構造体に保持される医薬の種類は特に限定されないが、例えば、抗腫瘍剤として用いられる化合物が好ましい。これら化合物としては、例えば、塩酸イリノテカン、塩酸ノギテカン、エキサテカン、RFS-2000、Lurtotecan、BNP-



1350, Bay-383441, PNU-166148, IDEC-132, BN-80915, DB-38, DB-81, DB-90, DB-91, CKD -620, T-0128, ST-1480, ST-1481, DRF-1042、DE-310等のカンプトテシン誘導体、ドセタキセル水和物、パクリタキセ ν , IND-5109, BMS-184476, BMS-188797, T-3 782, TAX-1011, SB-RA-31012, SBT-1514, DJ -927等のタキサン誘導体、イホスファミド、塩酸ニムスチン、カルボコン、 シクロホスファミド、ダカルバジン、チオテパ、ブスルファン、メルファラン、 ラニムスチン、リン酸エストラムスチンナトリウム、6-メルカプトプリンリボ シド、エノシタビン、塩酸ゲムシタビン、カルモフール、シタラビン、シタラビ ンオクホスファート、テガフール、ドキシフルリジン、ヒドロキシカルバミド、 フルオロウラシル、メトトレキサート、メルカプトプリン、リン酸フルダラビン 、アクチノマイシンD、塩酸アクラルビシン、塩酸イダルビシン、塩酸エビルビ シン、塩酸ダウノルビシン、塩酸ドキソルビシン、塩酸ピラルビシン、塩酸ブレ オマイシン、ジノスタチンスチマラマー、ネオカルチノスタチン、マイトマイシ ンC、硫酸ブレオマイシン、硫酸ペプロマイシン、エトポシド、酒石酸ビノレル ビン、硫酸ビンクリスチン、硫酸ビンデシン、硫酸ビンブラスチン、塩酸アムル ビシン、ゲフィニチブ、エキセメスタン、カペシタビン、TNP-470、TA K-165, KW-2401, KW-2170, KW-2871, KT-5555, KT-8391, TZT-1027, S-3304, CS-682, YM-511, YM-598, TAT-59, TAS-101, TAS-102, TA -106, FK-228, FK-317, E7070, E7389, KRN-7 00、KRN-5500、J-107088、HMN-214、SM-1135 5、2D-0473等を挙げることができる。

[0042]

また、本発明の脂質膜構造体には遺伝子などを封入してもよい。遺伝子としては、オリゴヌクレオチド、DNA及びRNAのいずれでもよく、特に形質転換等のイン・ビトロにおける導入用遺伝子や、イン・ビボで発現することにより作用する遺伝子、例えば、遺伝子治療用遺伝子、実験動物や家畜等の産業用動物の品種



改良に用いられる遺伝子を挙げることができる。遺伝子治療用遺伝子としては、 アンチセンスオリゴヌクレオチド、アンチセンスDNA、アンチセンスRNA、 酵素、サイトカイン等の生理活性物質をコードする遺伝子等を挙げることができ る。

[0043]

上記の脂質膜構造体は、さらにリン脂質、コレステロール、コレスタノール等のステロール類、その他の炭素数8~22の飽和及び不飽和のアシル基を有する脂肪酸類、αートコフェロール等の酸化防止剤を含んでいてもよい。リン脂質としては、ホスファチジルエタノールアミン、ホスファリジルコリン、ホスファチジルセリン、ホスファチジルイノシトール、ホスファチジルグリセロール、カルジオリピン、スフィンゴミエリン、セラミドホスホリルエタノールアミン、セラミドホスホリルグリセロール、セラミドホスホリルグリセロールホスファート、1、2ージミリストイルー1,2ーデオキシホスファチジルコリン、プラスマロゲン及びホスファチジン酸等を挙げることができ、これらは1種又は2種以上を組み合わせて用いることができる。これらのリン脂質の脂肪酸残基は特に限定されないが、例えば、炭素数12から20の飽和又は不飽和の脂肪酸残基を挙げることができ、具体的には、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸等の脂肪酸由来のアシル基を挙げることができる。また、卵黄レシチン及び大豆レシチンのような天然物由来のリン脂質を用いることもできる。

[0044]

本発明の脂質膜構造体の形態及びその製造方法は特に限定されないが、存在形態としては、例えば、乾燥した脂質混合物形態、水系溶媒に分散した形態、さらにこれを乾燥させた形態や凍結させた形態等を挙げることができる。乾燥した脂質混合物の形態の脂質膜構造体は、例えば、使用する脂質成分をいったんクロロホルム等の有機溶媒に溶解させ、次いでエバポレータによる減圧乾固や噴霧乾燥機による噴霧乾燥を行うことによって製造することができる。脂質膜構造体が水系溶媒に分散した形態としては、一枚膜リポソーム、多重層リポソーム、〇/W型エマルション、W/〇/W型エマルション、球状ミセル、ひも状ミセル、不定型



の層状構造物などを挙げることができるが、これらのうちリポソームが好ましい。分散した状態の脂質膜構造体の大きさは特に限定されないが、例えば、リポソームやエマルションの場合には粒子径が50nmから $5\mum$ であり、球状ミセルの場合、粒子径が5nmから100nmである。ひも状ミセルや不定型の層状構造物の場合は、その1層あたりの厚みが5nmから10nmでこれらが層を形成していると考えればよい。

[0045]

水系溶媒(分散媒)の組成も特に限定されず、例えば、リン酸緩衝液、クエン酸 緩衝液、リン酸緩衝化生理食塩液等の緩衝液、生理食塩水、細胞培養用の培地な どであってもよい。これらの水系溶媒に対して脂質膜構造体を安定に分散させる ことができるが、さらにグルコース、乳糖、ショ糖などの糖水溶液、グリセリン 、プロピレングリコールなどの多価アルコール水溶液等を加えてもよい。この水 系溶媒に分散した脂質膜構造体を安定に長期間保存するには、凝集などの物理的 安定性の面から、水系溶媒中の電解質を極力なくすことが望ましい。また、脂質 の化学的安定性の面から、水系溶媒の p H を弱酸性から中性付近 (p H 3. 0 か ら8.0)に設定したり、窒素バブリングにより溶存酸素を除去することが望ま しい。さらに凍結乾燥保存や噴霧乾燥保存をする場合には、例えば糖水溶液を凍 結保存するに際して糖水溶液や多価アルコール水溶液をそれぞれ用いると効果的 な保存が可能である。これらの水系溶媒の濃度は特に限定されるべきものではな いが、例えば、糖水溶液においては、2~20% (W/V) が好ましく、5~1 0% (W/V) がさらに好ましい。また、多価アルコール水溶液においては、1 \sim 5%(W/V)が好ましく、 $2\sim2$.5%(W/V)がさらに好ましい。緩衝 液においては、緩衝剤の濃度が5~50mMが好ましく、10~20mMがさら に好ましい。水系溶媒中の脂質膜構造体の濃度は特に限定されないが、脂質膜構 造体における脂質総量の濃度は、0.1mM~500mMが好ましく、1mM~ 100mMがさらに好ましい。

[0046]

脂質膜構造体が水系溶媒に分散した形態は、上記の乾燥した脂質混合物を水系溶媒に添加し、さらにホモジナイザー等の乳化機、超音波乳化機、高圧噴射乳化機



等により乳化することで製造することができる。また、リポソームを製造する方法としてよく知られている方法、例えば逆相蒸発法などによっても製造することもでき、分散体の製造方法は特に限定されることはない。脂質膜構造体の大きさを制御したい場合には、孔径のそろったメンブランフィルター等を用いて、高圧下でイクストルージョン(押し出し濾過)を行えばよい。

[0047]

上記の水系溶媒に分散した脂質膜構造体を乾燥させる方法としては、通常の凍結乾燥や噴霧乾燥を挙げることができる。この際の水系溶媒としては、上記したように糖水溶液、好ましくはショ糖水溶液、乳糖水溶液を用いるとよい。水系溶媒に分散した脂質膜構造体をいったん製造した上でさらに乾燥すると、脂質膜構造体の長期保存が可能となるほか、この乾燥した脂質膜構造体に医薬水溶液を添加すると、効率よく脂質混合物が水和されるために医薬を効率よく脂質膜構造体に保持させることができるといったメリットがある。例えば、脂質膜構造体に医薬を添加することができるといったメリットがある。例えば、脂質膜構造体に医薬を添加することにより医薬組成物を製造することができ、該脂質膜構造体は疾病の治療及び/又は予防のための医薬組成物として用いることができる。医薬が遺伝子の場合は、遺伝子導入用キットとして用いることも可能である。

[0048]

医薬組成物の形態としては、脂質膜構造体と医薬とが混合された形態のほか、該脂質膜構造体に医薬が保持された形態でもよい。ここでいう保持とは、医薬が脂質膜構造体の膜の中、表面、内部、脂質層中、及び/又は脂質層の表面に存在することを意味する。医薬組成物の存在形態及びその製造方法は、脂質膜構造体と同様に特に限定されることはないが、例えば、存在形態としては、混合乾燥物形態、水系溶媒に分散した形態、さらにこれを乾燥させた形態や凍結させた形態が挙げられる。

[0049]

脂質類と医薬との混合乾燥物は、例えば、使用する脂質類成分と医薬とをいった んクロロホルム等の有機溶媒で溶解させ、次にこれをエバポレータによる減圧乾 固や噴霧乾燥機による噴霧乾燥を行うことにより製造することができる。脂質膜 構造体と医薬との混合物が水系溶媒に分散した形態としては、多重層リポソーム



、一枚膜リポソーム、O/W型エマルション、W/O/W型エマルション、球状ミセル、ひも状ミセル、不定形の層状構造物などを挙げることができるが、特に限定されることはない。混合物としての大きさ(粒子径)や水系溶媒の組成なども特に限定されることはないが、例えばリポソームの場合には $50\,\mathrm{nm}\sim2\,\mu\,\mathrm{m}$ 、球状ミセルの場合は $5\sim100\,\mathrm{nm}$ 、エマルジョンを形成する場合は $50\,\mathrm{nm}\sim5\,\mu\,\mathrm{m}$ である。混合物としての水系溶媒における濃度も特に限定はされることはない。なお、脂質膜構造体と医薬との混合物が水系溶媒に分散した形態の製造方法としてはいくつかの方法が知られており、通常は脂質膜構造体と医薬との混合物の存在様式に応じて下記のように適宜の製造方法を選択する必要がある。

[0050]

製造方法1

上記の脂質類と医薬との混合乾燥物に水系溶媒を添加し、さらにホモジナイザー等の乳化機、超音波乳化機、高圧噴射乳化機等による乳化を行う方法である。大きさ(粒子径)を制御したい場合には、さらに孔径のそろったメンブランフィルターを用いて、高圧力下でイクストルージョン(押し出し慮過)を行えばよい。この方法の場合には、まず脂質類と医薬との混合乾燥物を作るために、医薬を有機溶媒に溶解する必要があるが、医薬と脂質膜構造体との相互作用を最大限に利用できるメリットがある。すなわち、脂質膜構造体が層状構造を有する場合にも、医薬は多重層の内部にまで入り込むことが可能であり、一般的にこの製造方法を用いると医薬の脂質膜構造体への保持率を高くすることができる。

[0051]

製造方法2

脂質類成分を有機溶媒でいったん溶解後、有機溶媒を留去した乾燥物に、さらに 医薬を含む水系溶媒を添加して乳化する方法である。大きさ(粒子径)を制御し たい場合には、さらに孔径のそろったメンブランフィルターを用いて、高圧力下 でイクストルージョン(押し出し慮過)を行えばよい。有機溶媒には溶解しにく いが、水系溶媒には溶解する医薬に適用できる。脂質膜構造体がリポソームの場 合、内水相部分にも医薬を保持できる長所がある。

[0052]





製造方法3

水系溶媒に既に分散したリポソーム、エマルション、ミセル、又は層状構造物などの脂質膜構造体に、さらに医薬を含む水系溶媒を添加する方法である。この方法の適用は水溶性の医薬に限定される。既にできあがっている脂質膜構造体に外部から医薬を添加する方法であるため、医薬が高分子の場合には、医薬は脂質膜構造体内部には入り込めず、脂質膜構造体の表面に結合した存在様式をとる場合がある。脂質膜構造体としてリポソームを用いた場合、この製造方法3を用いると、医薬がリポソーム粒子同士の間に挟まったサンドイッチ構造(一般的には複合体あるいはコンプレックスと呼ばれている。)をとることが知られている。この製造方法では、脂質膜構造体単独の水分散液をあらかじめ製造するため、乳化時の医薬の分解を考慮する必要がなく、大きさ(粒子径)の制御もたやすいので、製造方法1や製造方法2に比べて比較的製造が容易である。

. [0053]

製造方法4

水系溶媒に分散した脂質膜構造体をいったん製造した上でさらに乾燥させた乾燥物に、さらに医薬を含む水系溶媒を添加する方法である。この場合も製造方法3と同様に医薬は水溶性のものに限定される。製造方法3と大きく違う点は、脂質膜構造体と医薬との存在様式にある。すなわち、この製造方法4では、水系溶媒に分散した脂質膜構造体をいったん製造した上でさらに乾燥させた乾燥物を製造するために、この段階で脂質膜構造体は脂質膜の断片として固体状態で存在する。この脂質膜の断片を固体状態に存在させるために、前記したように水系溶媒として糖水溶液、好ましくはショ糖水溶液や乳糖水溶液を用いるのが好ましい。ここで、医薬を含む水系溶媒を添加すると、固体状態で存在していた脂質膜の断片は水の侵入とともに水和を速やかに始め、脂質膜構造体を再構成することができる。この時に、医薬が脂質膜構造体内部に保持された形態の構造体が製造できる

[0054]

製造方法3では、医薬が高分子の場合には、医薬は脂質膜構造体内部には入り込めず、脂質膜構造体の表面に結合した存在様式をとるが、製造方法4はこの点で



大きく異なっている。この製造方法4は、脂質膜構造体単独の水分散液をあらかじめ製造するため、乳化時の医薬の分解を考慮する必要がなく、大きさ(粒子径)の制御もたやすいので、製造方法1や製造方法2に比べて比較的製造が容易であることが挙げられる。また、この他に、凍結乾燥あるいは噴霧乾燥を行うため、製剤としての保存安定性を保証しやすいこと、乾燥製剤を医薬水溶液で再水和しても大きさ(粒子径)を元にもどせること、高分子の医薬の場合でも脂質膜構造体内部に医薬を保持させやすいことなどが長所として挙げられる。

[0055]

脂質膜構造体と医薬との混合物が水系溶媒に分散した形態を調製するための他の 方法としては、リポソームを製造する方法としてよく知られる方法、例えば逆相 蒸発法などを別途用いてもよい。大きさ(粒子径)を制御したい場合には、さら に孔径のそろったメンブランフィルターを用いて、高圧力下でイクストルージョ ン(押し出し慮過)を行えばよい。また、上記の脂質膜構造体と医薬との混合物 が水系溶媒に分散した分散液をさらに乾燥させる方法としては、凍結乾燥や噴霧 乾燥が挙げられる。この時の水系溶媒としては、脂質膜構造体単独の場合と同様 に糖水溶液、好ましくはショ糖水溶液や乳糖水溶液を用いるとよい。上記の脂質 膜構造体と医薬との混合物が水系溶媒に分散した分散液をさらに凍結させる方法 としては、通常の凍結方法が挙げられるが、この時の水系溶媒としては、脂質膜 構造体単独の場合と同様に、糖水溶液や多価アルコール水溶液を用いるとよい。

[0056]

[0057]

本発明の脂質膜構造体を含む医薬組成物の使用方法は、その形態に応じて適宜決定することが可能である。ヒト等に対する投与経路は特に限定されず、経口投与 又は非経口投与のいずれでもよい。経口投与の剤形としては、例えば、錠剤、散



剤、顆粒剤、シロップ剤、カプセル剤、内服液剤等を挙げることができ、非経口投与の剤形としては、例えば、注射剤、点滴剤、点眼剤、軟膏剤、座剤、懸濁剤、パップ剤、ローション剤、エアゾール剤、プラスター剤等を挙げることができる。医薬の分野においては、これらのうち注射剤又は点滴剤が好ましく、投与方法としては、静脈注射、皮下注射、皮内注射などのほか、標的とする細胞や臓器に対しての局所注射が好ましい。また、化粧料の分野においては、化粧料の形態としては、具体的には、ローション、クリーム、化粧水、乳液、フォーム剤、ファンデーション、口紅、パック剤、皮膚洗浄剤、シャンプー、リンス、コンディショナー、ヘアトニック、ヘアリキッド、ヘアクリーム等を挙げることができる

[0058]

【実施例】

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の 実施例に限定されることはない。以下の実施例において示した構造式においてP G(6)及びPG(8)などの標記は、それぞれヘキサグリセリン及びオクタグ リセリンを意味しており、それぞれ平均重合度が6及び8のポリグリセリン混合 物である。

合成例1

(1) ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンサクシネートの調製

【化11】

[0059]

ジステアロイルホスファチジルエタノールアミン 20.0g(26.7mmol)にクロロホルム $150 \,\mathrm{mL}$ を加えて $55 \,\mathrm{C}$ で撹拌し、酢酸ナトリウム 2.2g(26.7mmol)を添加しリン脂質クロロホルム溶液とした。その溶液に無水コハク酸 3.5g(34.8mmol)を加えて $55 \,\mathrm{C}$ で 3時間反応を行った。



反応終点の確認はシリカゲルプレートを用いた薄層クロマトグラフィー(TLC)により行い、ニンヒドリン発色にてジステアロイルホスファチジルエタノールアミンが検出されなくなる点とした。展開溶媒にはクロロホルムとメタノールの体積比が85:15の混合溶媒を用いた。反応後、溶液を濾過して酢酸ナトリウムを除去した後、濾液を濃縮した。濾液を濃縮後、イソプロピルアルコール(10ml)を加え、室温で30分攪拌した。結晶濾過後、ヘキサン(80mL)洗浄、濾過、乾燥することによりジステアロイルホスファチジルエタノールアミンサクシネートの結晶(20.5g)を得た。

[0060]

合成例2

(2) ジステアロイルホスファチジルエタノールアミングルタレートの調製

【化12】

[0061]

ジステアロイルホスファチジルエタノールアミン 20.0g(26.7 mm o 1)にクロロホルム 150 mL を加えて 55 $\mathbb C$ で撹拌し、酢酸ナトリウム 2.2g(267 mm o 1)を添加しリン脂質クロロホルム溶液とした。その溶液に無水グルタル酸 4.0g(34.8 mm o 1)を加えて 55 $\mathbb C$ で 3時間反応を行った。反応終点の確認は上記と同様に TLCに ておこなった。反応後、溶液を濾過して酢酸ナトリウムを除去した後、濾液を濃縮した。濾液を濃縮後、イソプロピルアルコール(100 m 1)を加え、室温で 30 分攪拌した。結晶濾過後、ヘキサン(80 m L)洗浄、濾過、乾燥することによりジステアロイルホスファチジルエタノールアミングルタレートの結晶(19.8g)を得た。

[0062]

実施例1

(3) ヘキサグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノー



ルアミンの調製

【化13】

[0063]

ジステアロイルホスファチジルエタノールアミングルタレート4.3g(5.0 mmol) にクロロホルム (25ml) を加え、45℃で攪拌した。このクロロ ホルム溶液に、ジメチルスルホキシド(10mL)で溶解したヘキサグリセリン 11.6g(25mmol)を加え、続いて、ジシクロヘキシルカルボジイミド 2. 1g(10mmol)、ジメチルアミノピリジン0.6g(5.3mmol)を加えた。反応は45℃で2時間おこなった。反応終点の確認はTLCにてお こなった。シリカゲルプレートを用いた薄層クロマトグラフィー(TLC)によ り行い、ジステアロイルホスファチジルエタノールアミングルタレートが検出さ れなくなる点とした。展開溶媒にはクロロホルム、メタノール、水の体積比が6 5:25:4の混合溶媒を用いた。反応終了後、析出したジシクロヘキシルウレ アを濾過後、濾液をカラムに充填した陽イオン交換樹脂(DIAION SK1BH)に通した 。溶出液は、メタノールを少量添加したリン酸水素二ナトリウム水溶液に受け、 中和した。硫酸ナトリウムで脱水後、濾過、濃縮をおこなった。残渣をクロロホ ルム/アセトン/ジメチルスルホキシド、又はアセトン/ジメチルスルホキシドで 3回晶析し、ヘキサグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエ タノールアミンの結晶4.8gを得た。

[0064]

 1 H-NMR(CDC13)より、 δ 0.88にステアロイル基末端メチル基プロトン、 δ 1.26にステアロイル基のメチレン基プロトン、 δ 1.95にグルタル酸由来の $^{-}$ NH(C=O)CH2CH2CH2COO $^{-}$ のメチレン基プロトン、 δ 2.29、2.31に $^{-}$ NH(C=O)CH2CH2CH2CH2COO $^{-}$ のメチレンポプロトンン基プロトン、 δ 3.2 $^{-}$ 4.5にヘキサグリセリン由来のメチレンプロトン



、メチンプロトンを確認した。

[0065]

実施例2

(4) オクタグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノー ルアミンの調製

【化14】

[0066]

ジステアロイルホスファチジルエタノールアミングルタレート4.3g(5.0 mmol)にクロロホルム(25ml)を加え、45℃で攪拌した。このクロロホルム溶液に、ジメチルスルホキシド(20mL)で溶解したオクタグリセリン15.3g(25mmol)を加え、続いて、ジシクロヘキシルカルボジイミド2.1g(10mmol)、ジメチルアミノピリジン0.6g(5.3mmol)を加えた。反応は45℃で2時間おこなった。反応終点の確認は上記と同様にTLCにておこなった。反応終了後、析出したジシクロヘキシルウレアを濾過後、濾液をカラムに充填した陽イオン交換樹脂(DIAION SKIBH)に通した。溶出液は、メタノールを少量添加したリン酸水素二ナトリウム水溶液に受け、中和した。硫酸ナトリウムで脱水後、濾過、濃縮をおこなった。残渣をクロロホルム/アセトン/ジメチルスルホキシド、又はアセトン/ジメチルスルホキシドで3回晶析し、オクタグリセロールグルタリル・ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンの結晶4.5gを得た。

[0067]

¹H-NMR (CDC1₃) より、δ 0.88にステアロイル基末端メチル基プロトン、δ 1.26にステアロイル基のメチレン基プロトン、δ 1.95にグルタル酸由来の-NH (C=O) CH₂CH₂COO-のメチレン基プロトン、δ 2.29、2.31に-NH (C=O) CH₂CH₂CH₂COO-のメチ



レン基プロトン、 δ 3.2-4.5にオクタグリセリン由来のメチレンプロトン、メチンプロトンを確認した。

[0068]

実施例3

(5) デカグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノール アミンの調製

【化15】

[0069]

ジステアロイルホスファチジルエタノールアミングルタレート4.3 g (5.0 mmo1) にクロロホルム (25ml) を加え、45℃で攪拌した。このクロロホルム溶液に、ジメチルスルホキシド (20mL) で溶解したデカグリセリン19.0 g (25mmo1) を加え、続いて、ジシクロヘキシルカルボジイミド2.1 g (10mmo1)、ジメチルアミノピリジン0.6 g (5.3 mmo1) を加えた。反応は45℃で2時間おこなった。反応終点の確認は上記と同様にTLCにておこなった。反応終了後、析出したジシクロヘキシルウレアを濾過後、濾液をカラムに充填した陽イオン交換樹脂(DIAION SK1BH)に通した。溶出液は、メタノールを少量添加したリン酸水素二ナトリウム水溶液に受け、中和した。硫酸ナトリウムで脱水後、濾過、濃縮をおこなった。残渣をクロロホルム/アセトン/ジメチルスルホキシド、又はアセトン/ジメチルスルホキシドで3回晶析し、デカグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンの結晶4.3 gを得た。

[0070]

 1 H-NMR(CDC1₃)より、 δ 0.88にステアロイル基末端メチル基プロトン、 δ 1.26にステアロイル基のメチレン基プロトン、 δ 1.95にグルタル酸由来の-NH(C=O)CH₂CH₂CH₂COO-のメチレン基プロトン



、 δ 2.29、2.31に-NH(C=O)CH₂CH₂CH₂COO-のメチレン基プロトン、 δ 3.2-4.5にデカグリセリン由来のメチレンプロトン、メチンプロトンを確認した。

[0071]

実施例4

(6) オクタグリセロールサクシニル ジステアロイルホスファチジルエタノー ルアミンの調製

【化16】

. ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンサクシネート4. 2 g (5.0 mmol) にクロロホルム (10ml) を加え、45℃で攪拌した。このクロロ ホルム溶液に、ジメチルスルホキシド(20mL)で溶解したオクタグリセリン 15.3g(25mmol)を加え、続いて、ジシクロヘキシルカルボジイミド 2. lg (10mmol)、ジメチルアミノピリジン0. 6g (5. 3mmol) を加えた。反応は45℃で2時間おこなった。反応終点の確認はシリカゲルプ レートを用いた薄層クロマトグラフィー(TLC)により行い、ジステアロイル ホスファチジルエタノールアミンサクシネートが検出されなくなる点とした。展 開溶媒にはクロロホルム、メタノール、水の体積比が65:25:4の混合溶媒 を用いた。反応終了後、析出したジシクロヘキシルウレアを濾過後、濾液をカラ ムに充填した陽イオン交換樹脂(DIAION SK1BH)に通した。溶出液は、メタノール を少量添加したリン酸水素二ナトリウム水溶液に受け、中和した。硫酸ナトリウ ムで脱水後、濾過、濃縮をおこなった。残渣をクロロホルム/アセトン/ジメチル スルホキシド、又はアセトン/ジメチルスルホキシドで3回晶析し、オクタグリ セロールサクシニル ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンの結晶 4 . 8gを得た。

[0072]



 1 H-NMR(CDC13)より、 δ 0.88にステアロイル基末端メチル基プロトン、 δ 1.26にステアロイル基のメチレン基プロトン、 δ 2.29、2.31にコハク酸由来の $^{-}$ NH(C=O)CH₂CH₂COO $^{-}$ のメチレン基プロトン、 δ 3.2 $^{-}$ 4.5にオクタグリセリン由来のメチレンプロトン、メチンプロトンを確認した。

[0073]

実施例5

(7)テトラデカグリセロールサクシニル ジステアロイルホスファチジルエタ ノールアミンの調製

【化17】

$$\begin{array}{c|c} & O \\ & II \\ & CO - CH_2 \\ & O \\ & CH_3(CH_2)_{16} - CO - CH_2 \\ & CH_3(CH_2)_{16} - CO - CH_2 \\ & & II \\ & & II \\ & CH_2OPO(CH_2)_2NHCCH_2CH_2C - PG(40)_2 \\ & O^- \end{array}$$

[0074]

ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンサクシネート 1. 7g(2.0 mmo 1)にクロロホルム(10 ml)を加え、45 ℃で攪拌した。このクロロホルム答液に、ジメチルスルホキシド(40 mL)で溶解したテトラデカグリセリン29.8g(10 mmo 1)を加え、続いて、ジシクロヘキシルカルボジイミド0.8g(4.0 mmo 1)、ジメチルアミノピリジン0.3g(2.1 mmo 1)を加えた。反応は45 ℃で2時間おこなった。反応終点の確認は上記と同様にTLCにておこなった。反応終了後、析出したジシクロヘキシルウレアを濾過後、濾液をカラムに充填した陽イオン交換樹脂(DIAION SK1BH)に通した。溶出液は、メタノールを少量添加したリン酸水素二ナトリウム水溶液に受け、中和した。硫酸ナトリウムで脱水後、濾過、濃縮をおこなった。残渣をクロロホルム/アセトン/ジメチルスルホキシド、又はアセトン/ジメチルスルホキシドで3回晶析し、テトラデカグリセロールサクシニル・ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンの結晶 3.8gを得た。

[0075]



 1 H-NMR(CDC1₃)より、 δ 0.88にステアロイル基末端メチル基プロトン、 δ 1.26にステアロイル基のメチレン基プロトン、 δ 2.29、2.31にコハク酸由来の-NH(C=O)CH₂CH₂COO-のメチレン基プロトン、 δ 3.2-4.5にテトラデカグリセリン由来のメチレンプロトン、メチンプロトンを確認した。

[0076]

実施例6:血中滞留性リポソームとしての評価

(1) リポソームの調製

表1に示した膜組成比率(実施例1~5、並びに対照例1~4)の脂質を各々秤取し、クロロホルム・メタノール混液(2:1)に溶解させた後、エバポレーターにより有機溶媒を留去し、さらに1時間減圧乾固させた。次に、この脂質乾燥物(リピドフィルム)に、予め65℃に加温しておいた155mM硫酸アンモニウム水溶液(pH5.5)10mlを加え、湯浴につけながらボルテックスミキサーにて軽く撹拌した(ナスフラスコから脂質が剥がれる程度まで)。この脂質分散液をホモジナイザーに移して、10strokeホモジナイズした後、種々孔径のポリカーボネートメンブレンフィルターを用いてサイジング(0.2 μ m×3回、0.1 μ m×3回、0.05 μ m×3回及び0.03 μ m×3回)を行い、粒子径100nm前後の空リポソーム分散液を調製した。

[0077]

この空リポソーム分散液 $4 \, \text{ml}$ を生理食塩水で $2.5 \, \text{倍希釈}$ し、この希釈したリポソーム分散液を超遠心用チューブに入れ、 $65000 \, \text{rpm}$ で1時間遠心分離した後、上清を捨て、生理食塩水で遠心前のリポソーム分散液量 $10 \, \text{ml}$ になるように再懸濁させた(この時点で、トータル脂質濃度として $50 \, \text{mM}$ となるよう調整した)。上記の外水相を生理食塩水に置換した空リポソーム分散液(トータル脂質濃度 $50 \, \text{mM}$)及びドキソルビシン溶液(薬物濃度: $3.3 \, \text{mg/ml}$ 生理食塩水)を予め $60 \, \text{C}$ に加温しておき、容量比で空リポソーム分散液 $4 \, \text{km}$ しドキソルビシン溶液 $6 \, \text{cm}$ えた後(即ち、最終薬物濃度は $2.0 \, \text{mg/ml}$ 、最終脂質濃度は $2.0 \, \text{mM}$)、 $1 \, \text{時間}$ 、 $60 \, \text{C}$ でインキュベートした。更にこれを室温にて冷却し、ドキソルビシン含有リポソーム分散液とした。



[0078]

(2) リポソームの物性

ドキソルビシンのリポソームへの保持率は、上記リポソーム分散液の一部を取ってゲル濾過(セファデックス G-50;移動相は生理食塩水)を行い、ボイドボリュームに溶出したリポソーム分画中のドキソルビシンを液体クロマトグラフィーにて定量することにより求めた。また粒子径は、上記リポソーム分散液の一部を取って準弾性光散乱(QELS)法にて測定した。その結果、表1に示すように、実施例2、4及び5、並びに対照例1及び2のリポソームでは、主薬ドキソルビシンの保持率はほぼ100%であったため、元のリポソーム分散液をそのまま用い、下に示すラット実験用に生理食塩水にて4/3倍希釈した(したがって、最終薬物濃度は1.5mg/ml、最終脂質濃度は15mM)。また、実施例1及び3、並びに対照例3及び4のリポソームは、超遠心分離(65000rpm、1時間)操作を行い、上清の未封入薬物を除去した後、生理食塩水にて最終薬物濃度が1.5mg/mlとなるように調製した(したがって、最終脂質濃度は実施例1が約20.9mM、実施例3が約19.3mM、対照例3は約17.2mM、対照例4は約18.7mM)。なお、いずれのリポソームもその粒子径は100nm前後であった。

[0079]

(3) ラットでの血中滞留性実験

上記実施例1~5、並びに対照例1~4を用いて、SD系雄性ラット(6週令)における血中滞留性実験を行った。エーテル麻酔下でラット頸静脈より各リポソーム分散液を投与し(1群5匹;投与量は7.5mgドキソルビシン/5m1/kg)、その後、各採血時点(2、4、8、24、48、72、120、168時間)でエーテル麻酔下、頸静脈よりヘパリン採血(0.5mlから1ml)を行い、血漿分離を行った。その後、常法に従い、前処理してHPLC法にて血漿中薬物濃度を測定した。各リポソーム分散液処方の血漿中薬物濃度から台形法にてAUC(0~∞)を算出した。表1に示すように、対照例1の本発明脂質誘導体を含まないリポソーム、対照例2の本発明脂質誘導体のリン脂質部分(DSPE;ジステアロイルホスファチジルエタノールアミン)のみを添加したリポソー



ム、対照例3及び4の特開平6-22802号公報や文献(インターナショナル・ジャーナル・オブ・ファーマコロジィ、111巻、103頁、1994年)で開示されているポリグリセリン脂質誘導体を添加したリポソームのAUCに比して、本発明脂質誘導体を含むリポソーム処方(実施例1~5)では1オーダー以上大きなAUCが得られ、明らかに高い血中滞留性が認められた。

[0080]

【表1】

	<u> </u>			, -:
	リポソーム膜組成	粒子径 (nm)	主薬保持率	AUC _{0~8} ±S.D.
			(%)	(µg·hr/mL)
実施例	DSPE-PG(8)/HSPC/Cholesterol=			
1	2.08 mM/11.28 mM/7.68 mM	92	71.8	3417±224
実施例	DSPE-PG(40)/HSPC/Cholesterol=	76	100.0	3775±1038
2	0.72 mM/11.28 mM/7.68 mM			(n=4)
実施例	DSPE-PG(6)Glu/HSPC/Cholesterol=	94	77.6	4264±131
3	2.08 mM/11.28 mM/7.68 mM			
実施例	DSPE-PG(8)Glu/HSPC/Cholesterol=	78	96.6	4284±249
4	2.08 mM/11.28 mM/7.68 mM			
実施例	DSPE-PG(10)Glu/HSPC/Cholesterol=	83	100.0	4034±387
5	2.08 mM/11.28 mM/7.68 mM			
対照例	HSPC/Cholesterol=	91	100.0	452±98
1	11.90 mM/8.10 mM			
対照例	DSPE/HSPC/Cholesterol=	94	100.0	397±133
2	1.04 mM/11.28 mM/7.68 mM			
対照例	DSPPG(4)/HSPC/Cholesterol=	125	87.4	317±129
3	1.04 mM/11.28 mM/7.68 mM			
対照例	DSPPG(6)/HSPC/Cholesterol=	146	80.4	233±58
4	1.04 mM/11.28 mM/7.68 mM			

DSPE-PG(8): 実施例4により合成。
DSPE-PG(40): 実施例5により合成。
DSPE-PG(6)Glu: 実施例1により合成。
DSPE-PG(8)Glu: 実施例2により合成。
DSPE-PG(10)Glu: 実施例3により合成。
HSPC: 水素添加大豆ホスファチジルコリン

DSPPG(4)及び DSPPG(6): 特開平 6-228012 号公報、文献(Int. J. Pharm., 111, 103 (1994))

で開示されたポリグリセリン脂質誘導体

[0081]

実施例7:化粧水の調製(可溶化剤としての評価)

合成例4のオクタグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタ ノールアミンを使用して化粧水を作製した。すなわち、表2の組成からなる基材



のうち精製水にグリセリン、プロピレングリコールを加え均一に溶解した。その 他の基材をエタノールに加え均一にした後、前述の精製水相部に撹拌しながら添 加し可溶化し化粧水を得た。

[0082]

【表2】

プロピレングリコール	5.0wt%
グリセリン	2. 0 w t %
オレイルアルコール	0.5wt%
大豆水添レシチン	0.5wt%
エタノール	7. Owt%
オクタグリセロールグルタリル	
ジステアロイルホスファチジルエタノール	
アミン	2. 0 w t %
トコフェロール	0. 02wt%
香料	適量
防腐剤	適量
精製水	73. 0wt%

[0083]

実施例8:リポソーム乳液の調製(化粧用分散剤としての評価) リポソーム調製法

大豆水添ホスファチジルコリン645mg、コレステロール299mg及びミリスチン酸23mg(モル比1:1:0.1)及びオクタグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンを混合脂質濃度5モル%となるように加えて、予め60℃に加温した生理食塩水10~11 mLを混合脂質濃度10質量%となるよう加えて攪拌し、さらに60℃の水浴中でホモゲナイザーにて10分間混合しリポソーム溶液を得た。そのリポソーム溶液を用いて表3の組成からなる基材のうち乳化剤を含む油相部を60℃に加温し均一に溶解した後、撹拌しながら水相部を同温度で添加しリポソーム乳液を得た。

[0084]



【表3】

油相部:

セタノール2. 0 w t %ワセリン2. 0 w t %スクワラン5. 0 w t %流動パラフィン1 0. 0 w t %ポリオキシエチレンモノオレイン酸エステル2. 0 w t %

トコフェロール

0. 02wt%

香料

適量

防腐剤

適量

水相部:

プロピレングリコール 2.0wt% 精製水 67.0wt%

リポソーム溶液

10. 0wt%

[0085]

比較合成例1

(1) モノメチルポリオキシエチレンカルバミル (分子量2000) ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンの合成

モノメトキシポリオキシエチレン(分子量2000)(20g、10mmol)にトルエン(80mL)を加え、110℃に昇温、還流し、脱水した。1,1'ーカルボニルジイミダゾール(1.95g、12mmol)を加え、40℃で、2時間反応させた。ピリジン(1.58g、20mmol)、ジステアロイルホスファチジルエタノールアミン(7g、9.36mmol)を加え、65℃で5時間反応させた。反応液にヘキサン(300mL)を入れ、結晶化させた。結晶に酢酸エチル(400mL)を加え、65℃で溶解し30分攪拌後、5℃に冷却した。析出した結晶を濾過した。同様に酢酸エチルでの工程を1回おこなった。結晶を酢酸エチル(400mL)にて溶解し、吸着剤としてキョーワード#700を1g加え、65℃にて1時間攪拌した。濾過後、5℃に冷却し結晶化させた。ヘキサン(200mL)にて結晶洗浄後、濾過、乾燥し、純度は98.3%のモノメチルポリオキシエチレンカルバミルジステアロイルホスファチジルエタノ



ールアミンを15.3g(収率54.7%)を得た。生成物の分析は、シリカゲルプレートを用いた薄層クロマトグラフィー(TLC)により行った。展開溶媒にはクロロホルムとメタノールの混合比が85:15質量比の混合溶媒を用い、ヨウ素蒸気にて発色させて既知量の標準物質との比較により含有物質の定性定量を行った。

[0086]

実施例9:耐塩効果の測定(界面活性剤としての評価)

実施例 5 で得たテトラデカグリセロールサクシニル ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンについて、硫酸ナトリウム 5 質量%の水溶液に 1 質量%溶解した時の曇点を測定した。測定した結果 8 0 \mathbb{C} まで温度を上げても曇点を検出することはできなかった。

[0087]

上較例1:耐塩効果の比較(界面活性剤としての評価)

比較合成例1で得たモノメチルポリオキシエチレンカルバミル(分子量2000) ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンについて、実施例9と同様にして曇点の測定を行った。測定した結果曇点は50.0℃であった。この結果、本発明のリン脂質誘導体は高い耐塩性を示すことが分かった。

[0088]

実施例10 (界面活性剤としての評価)

オクタグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノールアミンを用いた大豆水添ホスファチジルコリンの高分子ミセル溶液の調整

大豆水添ホスファチジルコリン (0.1g、0.13mmol)とオクタグリセロールグルタリル ジステアロイルホスファチジルエタノールアミン (1g、0.17mmol)を蒸留水 (5ml)に添加し攪拌混合した。均一な混合溶液に蒸留水 (95ml)を徐々に添加攪拌し、透明で均一な高分子ミセル溶液を得た。得られた溶液について粒度測定装置 (NICOMP Model 370:野崎産業株式会社製)を用いて粒度分布を測定した。その結果平均粒径は40nmであった。得られた高分子ミセル溶液を室温にて1か月間放置した。3か月後の高分子ミセル溶液の状態は、目視では変化が認められず沈殿物のない均一な高分子ミセル溶液であ





った。

[0089]

【発明の効果】

本発明のリン脂質誘導体は生体に対して安全性が高く、化粧料の分野などにおける界面活性剤、可溶化剤、又は分散剤として有用である。ポリグリセリン誘導体である本発明のリン脂質誘導体をリポソームなどの脂質膜構造体の製造のために用いると、脂質膜構造体を不安定にすることなく、水系媒体中での微粒子の凝集を防ぎ、安定な溶液状態が得られる。さらに、本発明のリン脂質誘導体を含むリポソームは血中滞留性に優れているという特徴がある。



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 生体に対して安全性が高く、リポソームなどのドラッグデリバリーシステムなどにおいて好適に利用することができるリン脂質誘導体を提供する。

【解決手段】 下記の一般式(1):

【化1】

(式中、 [PG] kは重合度kのポリグリセリンの残基を示し、kは $2\sim5$ 0 を示し、 R^1C O及び R^2C Oはそれぞれ独立に炭素数 $8\sim2$ 2 のアシル基を示し、a はそれぞれ独立に $0\sim5$ の整数を示し、b はそれぞれ独立に 0 又は 1 を示し、M は水素原子、アルカリ金属原子、アンモニウム、又は有機アンモニウムを示し、k 1、k 2、及び k 3は下記の条件: $1\leq$ k $1\leq2$ 、 $0\leq$ k $2\leq1$ 、k 1+k 2+k 3=k + 2 を満足する数を示す)で表されるリン脂質誘導体。



特願2003-000330

出願人履歴情報

識別番号

[000004341]

1. 変更年月日

1994年11月 9日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都渋谷区恵比寿四丁目20番3号

氏 名

日本油脂株式会社

2/E



特願2003-000330

出願人履歴情報

識別番号

[000002831]

1. 変更年月日 [変更理由] 1990年 8月28日

住

新規登録

所 氏 名 東京都中央区日本橋3丁目14番10号

第一製薬株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.